① 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

⑩ 公開特許公報 (A)

昭57-104116

⑤Int. Cl.³G 02 F 1/17C 09 K 9/00

識別記号

庁内整理番号 7267-2H 7229-4H 砂公開 昭和57年(1982)6月29日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 4 頁)

タエレクトロクロミック表示体

②特

額 昭55—180689

22出

頁 昭55(1980)12月19日

⑫発 明 者 外邨正

門真市大字門真1006番地松下電

器産業株式会社内

仰発 明 者 関戸聰

門真市大字門真1006番地松下電

器産業株式会社内

⑪出 願 人 松下電器産業株式会社

門真市大字門真1006番地

⑩代 理 人 弁理士 中尾敏男

外1名

AB 449 ±

1、発明の名称

エレクトロクロミック表示体

- 2、発明の名称
 - (1) 表示極に基移金属化合物を用いた電解質溶液型エレクトロクロミック表示体において、カーボン電極に有機高分子電解質を介して遷移金属イオンの酸化電元系が結合されてなる対極を用いたことを特徴とする溶液型エレクトロクロミック表示体。
 - た) カーボン電極が、黒鉛繊維マットよりなることを特徴とする特許請求の範囲第1項記載のエレクトロクロミック表示体。
 - (3) 有機高分子電解質が、ポリー2 あるいは4 ー ビニルビリジンであることを特徴とする特許請求 の範囲第1項記載のエレクトロクロミック表示体。
- 3、発明の詳細な説明

本発明は、遷移金属化合物WO3,MoO3,V2O6 等を表示極とした電解質溶液型のエレクトロクロミック表示体(以下ECDと略す)に関し、特 に、電流容量の大な対極材料を提供することで、 電位変動が小さく、定電位駆動時の色むらを低減 した ECDを提供することを目的とする。

近年、労働的表示素子の中で、WOar代表される選移金属化合物の電気化学的酸化還元反応を利用したエレクトロクロミックディスプレイは、液晶に代わって、表示色が鮮かで、コントラストが高く、一旦電界を用いて書き込みを行うと、その後電界による保持を行わなくとも表示を持続できるメモリー機能を有している点から、今後の表示デバイスとして有望視されている。

現在、ECD素子として、WO₃,MoO₃,V₂O₅, 等の承移金属薄膜を用いたもので、電解質水溶液 ,有機電解液を用いる液型が一般であり、

(M は選移金属 , A[†]は、通常、水溶液では、H ⁺ , 有機電解質では L i⁺である)

で表されるような、電子と陽イオンとの同時の出 入りを伴う半電池反応が可逆的に起って、 着色, 褐色が行れている。

以上に示した半電池反応をすみやかに進行させるためには、十分を電流容量を有した可逆的な半電池が対極として必要となる。すなわち、着色反応(漫元反応)が起っているときには、この反応の速度よりも十分に速い速度を有した酸化反応を行うことのできる対極が必要であり、逆に褐色反応が行われているときには、還元反応を十分に速い速度で行なり対極が必要である。

従来の対極としては、表示電極よりも大きな対向 面積を有した、前もって半ばM^{m-1} A 状態にされ た表示極と同一の材料が主に用いられていたが、 電流容量は、表示極との幾何学的な大きさで決ま るため、せいぜい3~4倍程度であり、十分な電 流を電圧の変動なくして供給できず、このため対 極の電位変動が生じ、褐色速度が遅くなったり、 色からが生じる欠点を有している。

また、対極の電流容量を向上させる方法として、 表示極の材料の粉末を若干量の結淆剤とカーボン とを混合することで得られるペーストを板状に塗 布することで対極として用いる試みや、終などの 避移金属領体を若干費の結務剤といっしょにカー ボン粉末と混合することで得たペーストを板状な 成型化工することで対極として用いる試みがなされているが、いずれも、着色二褐色のサイクルが っ1 0 5 回を越すあたりから、電極の彫凋によける 電極内部における粒子間の電気的な接続の不良に よると考えられる電位変動が生じ、やはり褐色速 度が遅くなったり、色むらの欠点が出てくる。

本発明は、新規な構造の対極を用いることにより、従来における上述のような欠点を除こうとするものである。すなわち、高分子電解質を介して、化学的にカーボン(黒鉛)粉末と結合された緩移金属の酸化還元系よりなる対極により、105以上のサイクルにおいても速度が遅くならない、色むらの出ない ECDを提供するものである。以下本発明の実施例を説明する。

実施例1

ITO透明電板(In₂O₃ 91molf, SnO₂ . Panolf, ~1 O D / snl)を有したガラス基板上

6

に、WO3 膜をRFスペッタ法(RF電力200W,ArE0.1 Torr,成長速度~200Å/分、基板温度60~100℃)で表示電極形状にメタルマスクを使用して~5000Åの厚さに形、成して表示極とした。

O.5 M H₂SO₄ 水溶液を電解液として用いた。

対極:カチオン性有機高分子電解質として平均分子量が 5×10⁵のポリー4ビニルピリジンをO・6^{wt} %溶解したメタノール溶液中に、線鉛はよりなる厚さの無鉛酸はよりなる厚さの悪鉛酸によりを真空を操により散逸を対して、メタノールを真空を操により散逸を対して、メタノールを真空を操により散逸を対して、黒鉛酸維表面が、見かけの厚さが約10年間の多孔性のポリー4ービニルピリジン有機の分子電解であれた黒鉛酸維マットが高分子電解である。次に、このよりにして、異鉛酸維マットを、通移金属インの酸化還元系としてフェロシアン化カリウム(K4Fe(CN))を 5×10⁻³mol/l含んだ

水溶液中に浸した後、水洗して対極を得る。この ようにして得られた対極は、電流容量として~70 m C /cml有しておりWO3表示極に比べて対向単 位面積当りの電流容量が20~30倍となり、ま たとの電流容量は、先述した、有機高分子電解質 膜の黒鉛繊維マットへの付着工程、酸化遺元系の 付着工程をくり返すことで~100倍程度まで任 意かつ容易に向上できるのが大きな特徴である。 第1図は、以上のようにして得られた対極1を 有したECDの断面図を示している。2は表示極、 3 は電解液、4 は多孔質アルミナ板よりなる反射 板、5はテフロン樹脂製のスペーサー、6はエポ キシ接着剤、7はガラス基板、8はJTO透明電 極、9は対極用ステンレス集電ネットである。 本発明によるECDの着色は、表示板に、対極に 対して一1・2Vの電圧を印加することで行われ、 褐色は + 1 .2 V の電圧を印加することで行われ る。 着色 および 消去の際の 応答時間 は~20 msec であり、初期の着色時の色濃度と漂白時の色濃度

☆の比を100 としたとき、10⁶ サイクル後に

おいても、この比は、100に近くほとんど変化 しなかった。また、褐色時濃度比が5以上になる 色むらは全く発生しなかった。

なお、表示極化、WO3の代わりに、MoO3,V2O5 ,を用いた場合においても、上述したWO3を用 いた場合と同様な結果が得られる。

また、有機高分子電解質として、平均分子量が、 3×10⁵のポリー2ービニルビリジンを用いて も同様な良好な結果が得られる。

実施例2

実施例1と同様にしてWO3を表示極とし、電解液としてO・5M H₂SO₄中にWO3粉末とTiO₂粉末を懸濁させた水溶液を用いた。 対極:カチォン性有機高分子電解質として平均分

子量が3×10⁵のポリー2ーピニルビリジンを O.5 wt 多溶解したメタノール溶液中に、線径~

μの黒鉛繊維よりなる厚さO・2 mmの黒鉛繊維マットを浸して、メタノール溶液を含浸させた後、引き上げ、メタノールを真空乾燥により散逸させて、黒鉛繊維表面が、見かけ厚みが約~8 μ m 程

子電解質膜で撥われた黒鉛繊維マットが得られる。 次に、このようにして得られた黒鉛繊維マットを 遷移金属よりなる酸化還元系として、塩化イリジ ウム塩((NH₄)₃I r Cl₆)を、5 × 1 O⁻³ mo l/l 含みかつ、酢酸を O・2 mo l/l 含む水溶液中に浸 した後、水洗いして対極を得る。 このようにして得られた対極は、電流容量として ~5 O m C / cm²程度で、実施例1の対極よりやや

度の多孔性のポリー 2 -- ビニルピリジン有機高分

とのよりにして得られた対極は、電流容量として ~50mC/cni程度で、実施例1の対極よりやや 劣るが、WO3表示極と較べるとやはり20倍以 上の電流容量を有している。

第2図は、以上のようにして得られた対極10を有したECDの断面図である。11は電解液である。その他、第1図と同一番号のものは、第1図と同一の構成要素であることを示している。本ECDの応答時間は、~25 msecである。また、実施例1と同様に、10⁶ サイクル後における着色時の色濃度と褐色時の色濃度との比は、初期のそれを100としたとき、ほとんど100に近く変化はなかった。

9

これは恐らく、従来、金属酸化物粒子あるいは 金属粒子をカーボン粒子と若干量の結着剤とを混 合して得られるペーストを透明電極に塗布するか、 あるいは金属性の集電体ネットに塗布して対極を 得ていたのに対して、本発明においては、カーボ ン電極の表面の化学的な修飾現象を利用すること で酸化還元系を固定することができるため、あら かじめ修飾されるカーボン電極として、従来のよ うなカーポン粒子が有機の結着剤で結着された電 極でなく、カーボンの焼結体、あるいは黒鉛繊維 等のカーポンのみよりなる構造体電極を使用する ことが出来るため、長期のECDの使用に際して、 カーポン電極の彫潤による色むら等が生じ難くな るものと考えられる。そして、本発明の実施例で 用いた、有機高分子電解質であるポリー2あるい は4-ビニルビリジンは、通常有機高分子電解質 として代表的なポリプクリル酸のような、高分子 鎖を有するカルポン酸と違って疎水性を有するた め、有機高分子電解質の中でも、より強固にカー

/電極に付着することが出来るため実施例1

10

2 に示したような効果が得られたものと考えられる。

ちなみに、平均分子量が3×10⁵のポリアクリ ル酸を有機高分子電解質として用いた対極では、 との場合、ポリアクリル酸は、アニオン性の電解 質であるので、漫移金属イオン酸化還元系として Ru(NH3)g3+-Ru(NH3)g2+を用い、対極に Ir(OH) xを用い、O.5 MのNaOHを電解液と したECDを構成して、サイクルテストを行った ところ、~104サイクルを過ぎたところで褐色 不能となった。表示極を新にして、サイクルをく り返したが、着色不能であった。このことは、ポ リアクリル酸を高分子電解質として用いた場合、 ~104 サイクルまでであれば対極として使用可 能であるが、ポリー2あるいは4ービニルピリジ ンに較べると、ややサイクル舞命が劣る。以上の ようなことから、有機高分子電解質としてはポリ -2 あるいは4 - ビニルピリジンが好滴であるo 以上のように、本発明によれば、電位変動が小

以上のように、本発明によれば、電位変動が小さく、定電位駆動時の色むらを低減したECDを

容易に得ることができる。

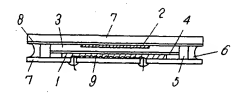
4、図面の簡単左説明

第1図,第2図は本発明の実施例1,2のそれ ぞれにおけるエレクトロクロミック表示体の断面 図である。

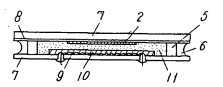
1 , 1 O ········· 対極 、 2 ········表示極 、 3 ·······電解 液 o

代理人の氏名 弁理士 中 尾 敏 男 ほか1名

第 1 図



第 2 図



手 続 補 正 書 (オ式)

昭和 56 年 4 月 8 自

符許庁長官殿

邇

1 事件の表示

J昭和 55 年 特 許 願 第 1 8 0 6 8 9 号

2 発明の名称

エレクトロクロミック表示体

3 補正をする者

平時との関係 特 許 出 願 人 住 所 大阪府門真市大字門真1006番地名 称 (582)松下電器産業株式会社 代表者 山 下 俊 彦

4 代 理 人 〒 571

住 所 大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器産業株式会社內

氏 名 (5971) 弁理士 中 尾 敏 (12か 1名)

(連絡先 電話(東京)437-1121 特許分室)

- 5 補正命令の日付
- 昭和56年3月31日
- 6 補 正 の 対象 明細審の特許請求の範囲の欄 (明知 第)、*)東4行目~同イ・ジ第16行目) 7 補 正 の 内 容

, 神丘 い 73 谷 別紙の通り補正いたします。 特許庁 56. 4. 10

2、特許請求の範囲

- (1) 表示極に遷移金属化合物を用いた電解質溶液型エレクトロクロミック表示体において、カーポン電極に有機高分子電解質を介して遷移金属イオンの酸化還元系が結合されてなる対極を用いたことを特徴とするエレクトロクロミック表示体。
- (2) カーボン電極が、黒鉛繊維マットよりなることを特徴とする特許請求の範囲第1項記載のエレクトロクロミック表示体。
- (3) 有機高分子電解質が、ポリー2あるいは4~ビニルビリジンであることを特徴とする特許請求の範囲第1項記載のエレクトロクロミック表示体。